

# INSPECTOR QUADRO TABS

## tablets for adult dogs and cats, puppies and kittens

Dopuszczony

- Praziquantel
- Praziquantel
- Praziquantel
- Praziquantel
- Moxidectin
- Moxidectin
- Moxidectin
- Moxidectin
- Lufenuron
- Lufenuron
- Lufenuron
- Lufenuron

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

INSPECTOR QUADRO TABS tablets for adult dogs and cats, puppies and kittens

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

#### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)  
Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)  
Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)  
Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

#### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

#### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
160.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
80.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski  
9.60 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski  
4.80 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.20 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.60 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski  
320.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski  
160.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski  
40.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

---

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletk

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP53BC51

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski  
Dostępne wyłącznie w bułgarski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Vet Pro Komers OOD

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/05/2022

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Vet Pro Komers OOD

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Numer pozwolenia:**

0022-3125

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/05/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.